This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 417/04, A61K 31/44, 31/495, C07D 417/06

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/08844

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

5. März 1998 (05.03.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/04397

(22) Internationales Anmeldedatum: 13. August 1997 (13.08.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 34 409.3 96113738.7

26. August 1996 (26.08.96) 28. August 1996 (28.08.96)

DE EP

(34) Länder für die die regionale oder internationale Anmeldung eingereicht

worden ist:

AT usw.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH [DE/DE]; Byk-Gulden-Strasse 2, D-78467 Konstanz (DE).

(72) Erfinder (für alle Bestimmungsstaaten ausser CA US): AM-SCHLER, Hermann; Hohenhewenstrasse 19, D-78315 Radolfzell (DE). MARTIN, Thomas, Sonnenbühlstrasse 73, D-78464 Konstanz (DE). FLOCKERZI, Dieter, Ackerweg 26, D-78476 Allensbach (DE). GUTTERER, Beate; Allensbacher Strasse 6b, D-78476 Allensbach (DE). THIBAUT, Ulrich; Egger Wiese 14, D-78464 Konstanz (DE). HATZELMANN, Armin; Alter Wall 3, D-78467 Konstanz (DE). BOSS, Hildegard; Flurweg 3a, D-78464 Konstanz (DE). HÄFNER, Dietrich; Beethovenstrasse 5, D-78464 Konstanz (DE). KLEY, Hans-Peter, Im Weinberg 3b, D-78476 Allensbach (DE). BEUME, Rolf; Bohlstrasse 13, D-78465 Konstanz (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BÄR, Thomas [DE/DE]; Blarerstrasse 16, D-78462 Konstanz (DE). ULRICH, Wolf-Rüdiger [DE/DE]; Hebelstrasse 3, D-78464 Konstanz (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH; Byk-Gulden-Strasse 2, D-78467 Konstanz (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BA, BG, BR, CA, CN, CZ, EE, GE, HU, IL, JP, KR, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, UA, US, VN, YU, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht,

- (54) Title: THIAZOLE DERIVATIVES USEFUL AS SELECTIVE INHIBITORS OF PDE-IV
- (54) Bezeichnung: THIAZOL-DERIVATE ALS SELEKTIVE INHIBITOREN DER PDE-IV

(57) Abstract

Compounds having the formula (I), in which R1, R2, R3, R4 and n have the meanings given in the description, are new effective bronchotherapeutic agents.

(57) Zusammenfassung

Verbindungen der Formel (I), worin R1, R2, R3, R4 und n die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen haben, sind neue wirksame Bronchialtherapeutika.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Prankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Technol
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Medagaskar	T.J	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	_Belarus	IS	Island	_MW_	_ Malawi	_US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	1T	Italien	MX	Mexiko	_	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	K2	Kasachstan	RO	Rumanien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	Li	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

1

THIAZOL-DERIVATE ALS SELEKTIVE INHIBITOREN DER PDE-IV

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft neue Thiazol-Derivate, die in der pharmazeutischen Industrie zur Herstellung von Medikamenten verwendet werden.

Bekannter technischer Hintergrund

In der japanischen Patentschrift JP 46-15935 werden substituierte 4-(Carboxyphenyl)thiazole und ihre Verwendung zur Behandlung von Thrombose, Arteriosklerose, Magengeschwüren und Hypersekretion beschrieben. In den europäischen Patentanmeldungen EP 0 513 387 und EP 0 600 092 werden unter anderem 4-(substituiertes Phenyl)thiazolderivate und ihre Verwendung als Inhibitoren der Sauerstoffradikalfreisetzung durch Neutrophile beschrieben. Die Verbindungen werden daher als geeignet zur Behandlung akut entzündlicher Prozesse wie Ischämien und Reperfusionsschäden beschrieben.

In der Internationalen Patentanmeldung WO94/12461 werden 4-substituierte Catecholdiether, die in 4-Position unter anderem mit Thiazolderivaten substituiert sind, und ihre Verwendung als Inhibitoren der Phosphodiesterase IV beschrieben.

Beschreibung der Erfindung

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß die neuen, nachfolgend näher beschriebenen Thiazol-Derivate, die sich von den vorveröffentlichten Thiazolen insbesondere durch die Substituenten am 4-Phenylring und durch die Substituenten in 2-Position des Thiazolrings unterscheiden, selektive Inhibitoren der Phosphodiesterase IV sind.

Gegenstand der Erfindung sind somit Verbindungen der Formel I (siehe beigefügtes Formelblatt), worln

R1 Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 3-5C-Cycloalkoxy oder ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy bedeutet,

- R2 3-7C-Cycloalkoxy, 3-7C-Cycloalkylmethoxy, Phenyl-1-4C-alkoxy, 2-Indanyloxy, 2-Tetrahydro-naphthalinyloxy oder 2-Norbornanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff oder Halogen bedeutet,
- einen durch R41, R42 und R43 substituierten Phenyl- oder Naphthylring bedeutet, einen durch R44, R45 und R46 substituierten mono- oder bicyclischen Heterocyclus darstellt, der ausgewählt ist aus der Gruppe Pyridin, Pyrrol, Chinolin, Isochinolin, Indol, Isoindol, Indolizin, Pyrimidin, Pyrazin, Pyridazin, Chinoxalin, Chinazolin, Cinnolin, Benzimidazol, Thiophen und Furan oder einen durch R44 und R45 substituierten mono- oder bicyclischen Heterocyclus darstellt, der ausgewählt ist aus der Gruppe Pyrazol, Imidazol, Purin, Oxazol, Isoxazol, Thiazol und Isothiazol, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Monooder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, 1-4C-Alkylsulfonyl, 1-4C-Alkoxysulfonyl, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, Halogen, Cyano oder Nitro,
- R42 Wasserstoff, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Hydroxy, Amino, Nitro, Halogen, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, Carboxyl, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy,
- R43 Wasserstoff, 1-4C-Alkoxy, Halogen oder Hydroxy,
- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Mono- oder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Mono- oder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, Halogen, Cyano oder Nitro,
- R45 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Amino, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkoxy-carbonyl oder 1-4C-Alkoxy und
- R46 Wasserstoff, Halogen, 1-4C-Alkoxy oder 1-4C-Alkyl bedeuten,
- n 0, 1 oder 2 bedeutet,

wobei n nicht 1 oder 2 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet,

die Salze dieser Verbindungen sowie die N-Oxide der Pyridine, Chinoline, Isochinoline, Pyrimidine, Pyrazine, Imidazole, Chinoxaline, Chinazoline und Benzimidazole und deren Salze.

1=4C-Alkoxy_steht_für_einen_Rest,_der_neben_dem_Sauerstoffatom_einen_geradkettigen_oder_verzweigten Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen enthält. Als Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen seien hierbei beispielsweise genannt der Butyl-, iso-Butyl-, sec.-Butyl-, tert.-Butyl-, Propyl-, Isopropyl-, Ethyl- und der Methylrest.

3-5C-Cycloalkoxy steht beispielsweise für Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy und Cyclopentyloxy.

WO 98/08844 PCT/EP97/04397 3

Als ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy seien beispielsweise der 1,2,2-Trifluorethoxy-, der 2,2,3,3,3-Pentafluorpropoxy-, der Perfluorethoxy- und insbesondere der 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy-, der Trifluormethoxy-, der 2,2,2-Trifluorethoxy- und der Difluormethoxyrest genannt.

3-7C-Cycloalkoxy steht beispielsweise für Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclohexyloxy und Cycloheptyloxy, wovon Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy und Cyclopentyloxy bevorzugt sind.

3-7C-Cycloalkylmethoxy steht beispielsweise für Cyclopropylmethoxy, Cyclobutylmethoxy, Cyclopentylmethoxy, Cyclohexylmethoxy und Cycloheptylmethoxy, wovon Cyclopropylmethoxy, Cyclobutylmethoxy und Cyclopentylmethoxy bevorzugt sind.

Phenyl-1-4C-alkoxy steht für einen der oben genannten 1-4C-Alkoxyreste, der durch den Phenylrest substitulert ist. Beispielhaft genannt seien der Benzyloxy- und der Phenethoxyrest.

Halogen im Sinne der Erfindung sind Fluor, Chlor, Brom und Jod.

1-4C-Alkyl steht für geradkettige oder verzweigte Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt der Butyl-, iso-Butyl-, sec.-Butyl-, tert.-Butyl-, Propyl-, Isopropyl-, Ethyl- und der Methylrest.

Als Mono- oder Di-1-4C-alkylaminoreste seien beispielsweise der Methylamino-, der Dimethylamino-, der Ethylamino-, der Diethylamino-, der Propylamino- und der Isopropylaminorest genannt.

Mono- oder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl steht für eine Carbonylgruppe, an die einer der vorstehend genannten Mono- oder Di-1-4C-alkylaminoreste gebunden ist. Beispielhaft genannt seien der Methylaminocarbonyl-, der Dimethylaminocarbonyl- und der Ethylaminocarbonylrest.

Mono- oder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl steht für eine Sulfonylgruppe, an die einer der vorstehend genannten Mono- oder Di-1-4C-alkylaminoreste gebunden ist. Beispielhaft genannt seien der Methylaminosulfonyl-, der Dimethylaminosulfonyl- und der Ethylaminosulfonylrest.

Als 1-4C-Alkylcarbonylaminorest sei beispielsweise der Acetylaminorest (-NH-CO-CH₃) genannt.

1-4C-Alkoxycarbonyl steht für eine Carbonylgruppe, an die einer der vorstehend genannten 1-4C-Alkoxyreste gebunden ist. Beispielsweise seien der Methoxycarbonyl- (CH₃O-CO-) und der Ethoxycarbonylrest (CH₃CH₂O-CO-) genannt.

1-4C-Alkylcarbonyl steht für eine Carbonylgruppe, an die einer der vorstehend genannten 1-4C-Alkylreste gebunden ist. Beispielsweise sei der Acetylrest (CH₃CO-) genannt.

1-4C-Alkylcarbonyloxyreste enthalten neben dem Sauerstoffatom einen 1-4C-Alkylcarbonylrest. Beispielsweise sei der Acetoxyrest (CH₃CO-O-) genannt.

Hydroxy-1-4C-alkyl steht für vorstehend genannte 1-4C-Alkylreste, die durch eine Hydroxylgruppe substituiert sind. Beispielsweise seien der Hydroxyethyl- und der Hydroxymethylrest genannt.

1-4C-Alkylsulfonyl steht für eine Sulfonylgruppe, an die einer der vorstehend genannten 1-4C-Alkylreste gebunden ist. Beispielsweise sei der Methylsulfonylrest (CH₃SO₂-) genannt.

1-4C-Alkoxysulfonyl steht für eine Sulfonylgruppe, an die einer der vorstehend genannten 1-4C-Alkoxyreste gebunden ist. Beispielsweise seien der Methoxysulfonyl- (CH₃O-SO₂-) und der Ethoxysulfonylrest (CH₃CH₂O-SO₂-) genannt.

Die Anknüpfung des Substituenten R4 an den Rest der Verbindungen der Formel I kann über jede geeignete Ringposition des Phenyl- oder Naphthylrings bzw. des Heterocyclus erfolgen, wobei die Anknüpfung der Heterocyclen nicht über ein Ringheteroatom erfolgt.

Beispielhaft für R4 seien die Reste Phenyl, 3,4-Dihydroxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 3,4,5-Trimethoxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 2,3-Dimethoxyphenyl, 2,4-Dimethoxyphenyl, 3-Methoxy-4-hydroxyphenyl, 3-Hydroxy-4-methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 4-Chlorphenyl, 4-Ethoxycarbonylphenyl, 3,4-Diethoxyphenyl, 3,4-Dimethylphenyl, 4-Fluorphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3,4-Dichlorphenyl, 4-Bromphenyl, 3,4-Dibutoxyphenyl, 3,4-Dipropoxyphenyl, 3-Ethoxy-4-methoxyphenyl, 3-Brom-4,5-dimethoxyphenyl, 3,4-Diacetoxyphenyl, 4-Dimethylaminophenyl, 3-Methoxy-4-methylsulfonylphenyl, 3-Methoxycarbonyl-4-hydroxyphenyl, 4-Acetamido-3-fluorphenyl, 4-Acetamidophenyl, 4-Acetamidophenyl, 4-Acetamidophenyl, 4-Acetamidophenyl, 3-Carbamoylphenyl, 3-Carbamoylphenyl, 3-Carbamoylphenyl, 3-Carbamoylphenyl, 4-Carbamoylphenyl, 4-Carbamoylphenyl, 4-Sulfonamidophenyl, 4-Sulfonamidop

Als Salze kommen für Verbindungen der Formel I - je nach Substitution - alle Säureadditionssalze oder alle Salze mit Basen in Betracht. Besonders erwähnt seien die pharmakologisch verträglichen

Salze der in der Galenik üblicherweise verwendeten anorganischen und organischen Säuren und Basen. Als solche eignen sich einerseits wasserlösliche und wasserunlösliche Säureadditionssalze mit Säuren wie beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Essigsäure, Zitronensäure, D-Gluconsäure, Benzoesäure, 2-(4-Hydroxybenzoyl)-benzoesäure, Buttersäure, Sulfosalicylsäure, Maleinsäure, Laurinsäure, Äpfelsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Oxalsäure, Weinsäure, Embonsäure, Stearinsäure, Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure oder 3-Hydroxy-2-naphthoesäure, wobel die Säuren bei der Salzherstellung - je nachdem, ob es sich um eine ein- oder mehrbasige Säure handelt und je nachdem, welches Salz gewünscht wird - im äquimolaren oder einem davon abweichenden Mengenverhältnis eingesetzt werden.

Andererseits kommen auch Salze mit Basen in Betracht. Als Beispiele für Salze mit Basen seien Alkali- (Lithium-, Natrium-, Kalium-) oder Calclum-, Aluminium-, Magnesium-, Titan-, Ammonium-, Meglumin- oder Guanidiniumsalze erwähnt, wobei auch hier bei der Salzherstellung die Basen im äquimolaren oder einem davon abweichenden Mengenverhältnis eingesetzt werden.

Pharmakologisch unverträgliche Salze, die beispielsweise bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen im Industriellen Maßstab als Verfahrensprodukte zunächst anfallen können, werden durch dem Fachmann bekannte Verfahren in pharmakologisch verträgliche Salze übergeführt.

Hervorzuhebende Verbindungen der Formel I sind solche, worin

- R1 Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 3-5C-Cycloalkoxy oder ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R2 3-7C-Cycloalkoxy, 3-7C-Cycloalkylmethoxy, Phenyl-1-4C-alkoxy oder 2-Indanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff oder Halogen bedeutet,
- einen durch R41 und R42 substituierten Phenylring bedeutet oder einen durch R44 und R45 substituierten mono- oder bicyclischen Heterocyclus darstellt, der ausgewählt ist aus der Gruppe Pyridin, Pyrrol, Chinolin, Isochinolin, Indol, Isoindol, Indolizin, Pyrimidin, Pyrazin, Pyridazin, Pyrazol, Imidazol, Chinoxalin, Chinazolin, Cinnolin, Benzimidazol, Oxazol, Isoxazol, Thiazol und Isothiazol, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Monooder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, 1-4C-Alkylsulfonyl, 1-4C-Alkoxysulfonyl, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, Halogen, Cyano oder Nitro,
- R42 Wasserstoff, Hydroxy, Nitro, Halogen, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, Carboxyl oder 1-4C-Alkoxy,
- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Mono- oder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Mono- oder

Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, Halogen oder Cyano und

R45 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Amino, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeuten,

n 0 oder 1 bedeutet,

wobei n nicht 1 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet,

die Salze dieser Verbindungen sowie die N-Oxide der Pyridine, Chinoline, Isochinoline, Pyrimidine, Imidazole, Chinoxaline, Chinazoline und Benzimidazole und deren Salze.

Besonders hervorzuhebende Verbindungen der Formel I sind solche, worin

- R1 1-4C-Alkoxy, 3-5C-Cycloalkoxy oder ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R2 3-7C-Cycloalkoxy, 3-7C-Cycloalkylmethoxy oder 2-Indanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff bedeutet,
- R4 einen durch R41 und R42 substituierten Phenylring bedeutet oder einen durch R44 und R45 substituierten mono- oder bicyclischen Heterocyclus darstellt, der ausgewählt ist aus der Gruppe Pyridin, Pyrrol, Chinolin, Isochinolin, Indol, Isoindol, Indolizin und Pyrazin, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Mono- oder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Mono- oder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, 1-4C-Alkylsulfonyl, 1-4C-Alkoxysulfonyl, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyl- oxy, Halogen, Cyano oder Nitro,
- R42 Wasserstoff, Hydroxy, Nitro, Halogen, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, Carboxyl oder 1-4C-Alkoxy,
- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Mono-oder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Mono- oder Di-1-4C-alkylamino, Mono-oder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, Halogen oder Cyano und
- R45 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Amino, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeuten,
- n 0 oder 1 bedeutet.

wobei n nicht 1 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet,

die Salze dieser Verbindungen sowie die N-Oxide der Pyridine, Chinoline und Isochinoline und deren Salze.

Bevorzugte Verbindungen der Formel I sind solche, worin

- R1 1-4C-Alkoxy oder ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R2 3-5C-Cycloalkoxy oder 2-Indanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff bedeutet,

- R4 einen durch R41 und R42 substituierten Phenylring bedeutet oder durch R44 und R45 substituiertes Pyridin oder Pyrazin darstellt, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Monooder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, 1-4C-Alkylsulfonyl, 1-4C-Alkoxysulfonyl, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, Halogen, Cyano oder Nitro,
- R42 Wasserstoff, Hydroxy, Nitro, Halogen, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, Carboxyl oder 1-4C-Alkoxy,
- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Monooder Di-1-4C-alkylamino, Monooder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, Halogen oder Cyano und
- R45 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Amino, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeuten,
- n 0 oder 1 bedeutet,

wobei n nicht 1 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet,

die Salze dieser Verbindungen sowie die N-Oxide der Pyridine und deren Salze.

Besonders bevorzugte Verbindungen der Formel I sind solche, worin

- R1 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R2 Cyclopentyloxy oder 2-Indanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff bedeutet,
- R4 einen durch R41 substituierten Phenylring bedeutet oder durch R44 substituiertes Pyridin oder Pyrazin darstellt, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl oder Hydroxy und
- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl oder Hydroxy bedeuten,
- n 0 oder 1 bedeutet,

wobei n nicht 1 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet,

sowie die Salze dieser Verbindungen.

Hervorzuhebende besonders bevorzugte Verbindungen der Formel I sind solche, worin

- R1 Methoxy bedeutet,
- R2 Cyclopentyloxy oder 2-Indanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff bedeutet,
- R4 durch R44 substituiertes Pyridin oder Pyrazin darstellt, wobei
- R44 Wasserstoff oder 1-4C-Alkoxycarbonyl bedeutet,

8

n 0 oder 1 bedeutet, sowie die Salze dieser Verbindungen.

Welterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I und ihrer Salze. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel II (siehe beigefügtes Formelblatt), in denen R1, R2 und R3 die oben angegebenen Bedeutungen haben und Y eine geeignete Abgangsgruppe darstellt mit Verbindungen der Formel III (siehe beigefügtes Formelblatt), in denen R4 und n die oben angegebenen Bedeutungen haben und Z die Gruppe -C(S)-NH₂ darstellt, umsetzt, und daß man gewünschtenfalls anschließend erhaltene Verbindungen der Formel I in ihre Salze oder daß man gewünschtenfalls anschließend erhaltene Salze der Verbindungen der Formel I in die freien Verbindungen überführt.

Welche Abgangsgruppen Y geeignet sind, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens geläufig. Beispielsweise wird von geeigneten Verbindungen der Formel II ausgegangen, in denen Y die Bedeutung Halogen insbesondere Brom oder Chlor hat. Im übrigen erfolgt die Umsetzung auf eine dem Fachmann an sich vertraute Weise (z.B. wie beschrieben in der EP 0 513 387 oder EP 0 600 092) in einem geeigneten Lösungsmittel und in Gegenwart oder Abwesenheit einer Base, vorzugsweise bei Reaktionstemperaturen zwischen Raumtemperatur und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels und bei Reaktionszeiten zwischen einer Stunde und zwei Tagen. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Propanol, cyclische Kohlenwasserstoffe wie Toluol oder Xylol, Ether wie Diethylether, Tetrahydrofuran oder Dioxan, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan oder Chloroform, polare Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Acetonitril oder Dimethylsulfoxid oder gewünschtenfalls auch Gemische der genannten Lösungsmittel. Bevorzugte Basen die Verwendung finden sind Stickstoffbasen wie Triethylamin, Ethyldilsopropylamin, N-Methylmorpholin oder Pyridin. Die Basen können dabei Im äquimolaren Verhältnis (bezogen auf Verbindungen der Formel II) oder vorzugsweise im Überschuß zugesetzt werden.

Gewünschtenfalls können erhaltene Verbindungen der Formel I auch durch Anwendung dem Fachmann bekannter Methoden in andere Verbindungen der Formel I übergeführt werden. Beispielhaft sei die Herstellung von Carbonsäureamiden der Formel I aus den entsprechenden Carbonsäuren der Formel I genannt. Dazu können die Carbonsäuren der Formel I mit geeigneten Aminen in einer Welse, wie-sie-dem-Fachmann zur Synthese von Carbonsäureamiden-bekannt ist, umgesetzt werden. Gewünschtenfalls wird die Carbonsäure der Formel I vor der Aminolyse in ein geeignet aktiviertes Derivat, beispielsweise ein entsprechendes Säurehalogenid übergeführt. Als geeignete Amine die eingesetzt werden können seien beispielsweise Ammoniak, Methylamin oder Ethylamin genannt. Beispielhaft sei auch die Herstellung von Carbonsäuren der Formel I aus entsprechenden Estem der Formel I erwähnt, beispielsweise durch Verseifung auf eine dem Fachmann bekannte Weise.

Gewünschtenfalls können auch erhaltene Chinoline, Isochinoline, Pyrimidine, Pyrazine, Imidazole, Chinoxaline, Chinazoline, Benzimidazole und insbesondere Pyridine der Formel I in die entsprechenden N-Oxide oder deren Salze übergeführt werden.

Die N-Oxidation erfolgt auf eine dem Fachmann ebenfalls vertraute Weise, z.B. mit Hilfe von m-Chlorperoxibenzoesäure in Dichlormethan bei Raumtemperatur. Welche Reaktionsbedingungen für die Durchführung des Verfahrens im einzelnen erforderlich sind, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens geläufig.

Die Isolierung und Reinigung der erfindungsgemäßen Substanzen erfolgt in an sich bekannter Weise z.B. derart, daß man das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert und den erhaltenen Rückstand aus einem geeigneten Lösungsmittel umkristallisiert oder einer der üblichen Reinigungsmethoden, wie beispielsweise der Säulenchromatographie an geeignetem Trägermaterial, unterwirft.

Salze erhält man durch Auflösen der freien Verbindung in einem geelgneten Lösungsmittel, z.B. in einem chlorierten Kohlenwasserstoff, wie Methylenchlorid oder Chloroform, oder einem niedermolekularen aliphatischen Alkohol (Ethanol, Isopropanol), das die gewünschte Säure bzw. Base enthält, oder dem die gewünschte Säure bzw. Base anschließend zugegeben wird. Die Salze werden durch Filtrieren, Umfällen, Ausfällen mit einem Nichtlösungsmittel für das Anlagerungssalz oder durch Verdampfen des Lösungsmittels gewonnen. Erhaltene Salze können durch Alkalisierung bzw. durch Ansäuem in die freien Verbindungen umgewandelt werden, welche wiederum in Salze übergeführt werden können. Auf diese Weise lassen sich pharmakologisch nicht verträgliche Salze in pharmakologisch verträgliche Salze umwandeln.

Die Verbindungen der Formel II, in denen R1, R2 und R3 die oben angegebenen Bedeutungen haben und Y insbesondere Chlor oder Brom bedeutet, sind entweder bekannt oder können auf bekannte Weise erhalten werden, beispielsweise durch Chlorierung respektive Bromierung entsprechender Verbindungen der Formel II, worin Y die Bedeutung Wasserstoff hat. Alternativ können Verbindungen der Formel II, in denen R1 und R2 die oben angegebenen Bedeutungen haben, R3 Wasserstoff und Y insbesondere Chlor oder Brom bedeutet, auch durch Umsetzung von Verbindungen der Formel IIa (siehe beigefügtes Formelblatt), in denen R1 und R2 die oben angegebenen Bedeutungen haben und A eine geeignete Abgangsgruppe, insbesondere Chlor oder Brom bedeutet, mit Diazomethan und anschließender Behandlung mit HCI beziehungsweise HBr erhalten werden. Die Umsetzungen erfolgen im übrigen beispielsweise so wie in den nachfolgenden Beispielen beschrieben, oder auf eine dem Fachmann an sich vertraute Weise.

Verbindungen der Formel IIa und Verbindungen der Formel II, worin R1, R2 und R3 die oben angegebenen Bedeutungen haben und Y Wasserstoff bedeutet, sind entweder bekannt oder können auf be-

kannte Weise hergestellt werden. Beispielsweise werden die Verbindungen der Formel II, in denen R1, R2 und R3 die oben angegebenen Bedeutungen haben und Y Wasserstoff bedeutet, durch Umsetzung der Verbindungen der Formel IV (siehe beigefügtes Formelblatt), in denen R3 die oben angegebene Bedeutung hat, Y Wasserstoff bedeutet und X für eine geeignete Abgangsgruppe (z.B. Chlor, Brom oder 1-4C-Alkoxy) steht, mit Verbindungen der Formel V (siehe beigefügtes Formelblatt), in denen R1 und R2 die oben angegebenen Bedeutungen haben, erhalten. Die Umsetzung erfolgt im übrigen durch dem Fachmann aus der Fachliteratur bekannte Methoden, zum Beispiel durch Friedel-Crafts-Acylierung.

Sind die Reste R1 und/oder R2 in Verbindungen der Formel V unter den Acylierungsbedingungen nicht stabil, können gewünschtenfalls Verbindungen der Formel V, in denen R1 und/oder R2 eine basenlabil geschützte Hydroxygruppe darstellt, als Ausgangsprodukte eingesetzt werden. Nach erfolgter Acylierung mit Verbindungen der Formel IV werden die Schutzgruppen entfemt und gewünschtenfalls aus den Verbindungen der Formel II, worin R1 und/oder R2 Hydroxy bedeutet, in einer dem Fachmann bekannten Weise die gewünschten Verbindungen der Formel II, worin R1 und R2 die oben genannten Bedeutungen haben, erhalten. Dies erfolgt in einer Weise, wie sie dem Fachmann zur Synthese von Ethern bekannt ist, belspielsweise durch Alkylierung mit entsprechenden Alkylierungsmitteln (z.B. 1-4C-Alkylhalogenide etc.) oder durch Umsetzung mit entsprechenden Verbindungen der Formel R1-H und/oder R2-H (wobei R1 und R2 die oben genannten Bedeutungen haben und wobei R1 und R2 nicht die Bedeutung Hydroxy hat) in Gegenwart von Triphenylphosphin und Azodicarbonsäurediethylester oder Azodicarbonsäurediisopropylester, z.B. so wie in den Beisplelen beschrieben.

Welche Schutzgruppen geeignet sind, ist dem Fachmann bekannt. Als geeignete basenlabite Hydroxyschutzgruppe sei beispielsweise die Chloracetylschutzgruppe genannt. Die Schutzgruppen werden entsprechend geeigneten, bekannten Standardmethoden angeknüpft bzw. entfernt (beispielsweise wie beschrieben von T.W. Green In "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley and Sons, 1981).

Verbindungen der Formel V, in denen R1 die oben angegebene Bedeutung hat und R2 eine basenlabil geschützte Hydroxygruppe, zum Beispiel Chloracetyloxy darstellt, Verbindungen der Formel V, in denen R2 die oben angegebene Bedeutung hat und R1 eine basenlabil geschützte Hydroxygruppe, zum Beispiel Chloracetyloxy darstellt, oder Verbindungen der Formel V, worin R1 und R2 eine basenlabil geschützte Hydroxygruppe darstellen, werden in bekannter Weise ausgehend von Brenzkatechin gewonnen.

Die Verbindungen der Formel V, in denen R1 und R2 die oben angegebenen Bedeutungen haben, können ebenfalls in bekannter Weise ausgehend von Brenzkatechin erhalten werden.

Die Verbindungen der Formel III, worin R4 und n die oben angegebenen Bedeutungen haben und Z die Gruppe -C(S)-NH₂ darstellt, sind entweder bekannt (z.B. aus der EP 0 513 387 oder EP 0 600 092) oder können auf analoge oder sonstige dem Fachmann bekannte Weise, zum Beispiel durch Addition von Schwefelwasserstoff an entsprechende Verbindungen der Formel III, worin Z Cyano (-CN) bedeutet, hergestellt werden [W. Christ, D. Rakow, S. Strauss, J. Heterocycl. Chem. 11, 397 (1974)].

Die Verbindungen der Formel III, worin Z Cyano bedeutet, können wie in der Literatur beschrieben [z.B. analog T. Savaie, T. Ishiguro, K. Kawashima, K. Monta; Tetrahedron Lett. 1973, 2121-2124] aus den entsprechenden Verbindungen der Formel III, in denen Z Carbamoyl [-C(O)-NH₂] bedeutet, hergestellt werden.

Die folgenden Beispiele erläutem die Erfindung näher, ohne sie einzuschränken. Die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Ausgangsverbindungen können auf analoge Weise wie in den Beispielen beschrieben hergestellt werden.

In den Beispielen steht Schmp. für Schmelzpunkt, h für Stunde(n), RT für Raumtemperatur, Min. für Minute(n), Tol. für Toluol, EA für Ethylacetat, PE für Petrolether, DMF für Dimethylformamid, CCI₄ für Tetrachlorkohlenstoff und THF für Tetrahydrofuran. Die in den Beispielen genannten Verbindungen und ihre Salze sind bevorzugter Gegenstand der Erfindung.

Beispiele

Endprodukte

1. 3-[4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-thiazol-2-yl]-pyridin Hydrochlorid

315 mg (1,0 mmol) α -Brom-3-cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon und 138 mg (1,0 mmol) Thionicotinsäureamid werden in 10 ml Ethanol 2 h unter Rückfluß erhitzt. Man engt ein, nimmt in Ethylacetat auf und wäscht mit verdünnter NaOH. Die organische Phase wird eingeengt und in 10 ml Ethanol aufgenommen. Durch Zusatz von 10 Tropfen konz. HCl werden 181 mg (46 %) der Titelverbindung erhalten. Schmp. 194°C.

2. 4-[4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-thiazol-2-yl]-pyridin Hydrochlorid

630 mg (2,0 mmol) α-Brom-3-cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon und 280 mg (2,0 mmol) Isothionicotinsäureamid werden in 20 ml Ethanol 2,5 h unter Rückfluß erhitzt. Das Lösungsmittel wird abdestilliert, der Rückstand mit 20 ml 1 N NaOH versetzt und die Lösung mit 3 mal 20 ml Ethylacetat ausgeschüttelt. Die organische Phase wird über MgSO₄ getrocknet, eingeengt und der Rückstand in 10 ml Ethanol aufgenommen. Durch Zusatz von 10 Tropfen konzentrierter Salzsäure erhält man 225 mg (29 %) der Titelverbindung. Schmp. 218°C (Zers.).

3. 2-[4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-thiazol-2-yl]-pyrazin Hydrochlorid

1,0 g (3,2 mmol) α-Brom-3-cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon und 446 mg (3,2 mmol) Pyrazin-2-thiocarboxamid werden in 20 ml Ethanol 2,5 h bei 60°C gerührt. Das ausgefallene Produkt wird getrocknet und man erhält 690 mg (61 %) der Titelverbindung vom Schmp. 129-131°C.

4. 2-[4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-thiazol-2-yl-methyl]-pyridin Dihydrochlorid

800 mg (2,55 mmol) α-Brom-3-cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon und 390 mg (2,55 mmol) 2-Pyridinthioessigsäureamid werden in 15 ml Ethanol 3 h unter Rückfluß erhitzt. Das Lösungsmittel wird abdestilliert, der Rückstand mit 20 ml Wasser versetzt und die Lösung mit 3 mal 20 ml Ethylacetat ausgeschüttelt. Die organische Phase wird über MgSO₄ getrocknet, eingeengt und über eine Kieselsäule (Tol./EA = 4:6) chromatographiert. Der Rückstand wird in 10 ml Diethylether aufgenommen und mit etherischer HCI versetzt. Man erhält 790 mg (72 %) der Titelverbindung vom Schmp. 182°C.

5. 3-[4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-thiazol-2-yl-methyl]-pyridin Dihydrochlorid

1,0 g (3,2 mmol) α -Brom-3-cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon und 485 mg (3,2 mmol) 3-Pyridin-thloessigsäureamid werden analog zu Beispiel 4 in 20 ml Ethanol umgesetzt. Man erhält 570 mg (41 %) der Titelverbindung vom Schmp. 178-181°C.

6. 4-[4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-thiazol-2-yl-methyl]-pyridin Dihydrochlorid

800 mg (2,55 mmol) α -Brom-3-cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon und 390 mg (2,55 mmol) 4-Pyridinthioessigsäureamid werden analog zu Beispiel 4 in 15 ml Ethanol umgesetzt. Man erhält 540 mg (48 %) der Titelverbindung vom Schmp. 190-194°C.

7. 3-(4-[3-(2-Indanyloxy)-4-methoxy-phenyl]-thiazol-2-yl}-pyridin

500 mg (1,38 mmol) α -Brom-3-(2-indanyloxy)-4-methoxy-acetophenon und 190 mg (1,38 mmol) Thionicotinsäureamid werden in 20 ml Ethanol 1,5 h zum Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlen der Reaktionslösung wird der Niederschlag abgesaugt und über Kieselgel chromatographiert (Tol:Aceton = 9:1). Man erhält 227 mg (41 %) der Titelverbindung vom Schmp. 117-123°C.

8. 4-[4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-thiazol-2-yfl-pyridin-2-carbon-säureethylester

313 mg (1 mmol) α-Brom-3-cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon und 210 mg (1 mmol) 2-Ethoxy-carbonyl-4-pyridinthiocarbonsäureamid werden in 10 ml Ethanol gelöst und mit 0,5 ml Triethylamin versetzt. Man rührt 3 h bei 50°C. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfemt und der Rückstand zwischen Wasser und Ethylacetat verteilt. Man trocknet über MgSO₄, engt ein und kristallisiert den harzigen Rückstand aus 3 ml Ethanol. Es fallen 139 mg (31 %) der Titelverbindung vom Schmp. 84-88°C an.

<u>Ausgangsprodukte</u>

A. <u>\alpha-Brom-3-cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon</u>

11,7 g (50,0 mmol) 3-Cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon und 8,4 g (100,0 mmol) NaHCO₃ werden in 100 ml CCl₄ vorgelegt und bei Siedetemperatur mit 3,1 ml (60,0 mmol) Brom in 15 ml CCl₄ unter Belichtung zugetropft. Anschließend wird 1 h unter Rückfluß erhitzt. Man versetzt mit H₂O trennt

die organische Phase ab und trocknet über MgSO₄. Nach Kristallisation aus Cyclohexan erhält man 7,3 g (47 %) der Titelverbindung vom Schmp. 60-63°C.

B. <u>α-Brom-3-(2-indanyloxy)-4-methoxy-acetophenon</u>

Zu einem Gemisch von 7,16 g (25,4 mmol) 3-(2-Indanyloxy)-4-methoxy-acetophenon und 4,3 g (50,7 mmol) Natriumhydrogencarbonat in 70 ml CCl₄ werden in der Siedehitze und unter Belichtung 1,5 ml (30 mmol) Brom in 4,5 ml CCl₄ getropft. Nach 30 Min. Kochen am Rückfluß wird mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Nach chromatographischer Reinigung an Kieselgel (Tol.) erhält man 2,66 g (29 %) der Titelverbindung vom Schmp. 114°C.

C. 3-Cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon

157 g (0,94 mol) 3-Hydroxy-4-methoxy-acetophenon, 205 ml (1,89 mol) Cyclopentylbromid und 261 g (1,89 mol) K₂CO₃ werden in 500 ml DMF 1,5 h bei 80°C gerührt. Danach wird vom K₂CO₃ abfiltriert, das Filtrat scharf eingeengt und der Rückstand in 1,0 l Diethylether aufgenommen. Man wäscht mit 100 ml Wasser und 100 ml halbkonz. HCl und neutralisiert die organische Phase mit gesättigter NaH-CO₃-Lösung. Es wird über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Die Reinigung erfolgt durch Aufkochen des Rückstandes in 2,0 l Petrolether unter Zusatz von 20 g Tonsil (Südchemie AG München). Nach Filtration kristallisieren 199 g (85 %) der Titelverbindung vom Schmp. 59-60°C.

D. 3-(2-Indanyloxy)-4-methoxy-acetophenon

Eine Lösung von 10,0 g (60 mmol) 3-Hydroxy-4-methoxy-acetophenon, 10,6 g (78 mmol) 2-Indanol, 20,3 g (78 mmol) Triphenylphosphin und 11 ml (78 mmol) Azodicarbonsäurediethylester werden in 900 ml THF 1 h bei RT gerührt. Nach Einengen der Reaktionslösung wird von ausgefallenem Triphenylphosphinoxyd und Hydrazin-N,N'-dicarbonsäurediethylester abfiltriert und die Mutterlauge über Kieselgel (PE:EA = 8:2) chromatographiert. Man erhält 8,88 g (52 %) der Titelverbindung vom Schmp. 120-122°C.

E. 3-Hydroxy-4-methoxy-acetophenon

1360 g (5,6 Mol) 3-Chloracetoxy-4-methoxy-acetophenon werden in einem Gemisch aus 3,4 I (19,2 Mol) 10% lgem wässr. NH₃, 1,5 I Methanol und 1,5 I Wasser suspendiert. Nach 2 h wird mit 1050 ml konz. HCl angesäuert, 1,0 I Ethylacetat zugesetzt und 10 Min. gerührt. Man trennt die organische Phase ab und extrahiert die wäßrige Phase 10 mal mit je 500 ml Ethylacetat. Die vereinigten organischen Phasen werden eingeengt und der Rückstand in 2,0 I warmem Wasser (65°C) suspendiert. Beim Kaltrühren im Eisbad kristallisieren 157 g (93 %) der Titelverbindung vom Schmp. 90°C.

F. 3-Chloracetoxy-4-methoxy-acetophenon

Die Synthese der Titelverbindung ist literaturbekannt. Lit.: Tung et. al.; Yaoxue Xuebao 6 (1958) 164, 166; CA 1959, 14039.

G. 1-Chloracetoxy-2-methoxybenzol

Die Synthese der Titelverbindung ist literaturbekannt. Lit.: Mannich, Drauzburg; Arch. Pharm. 250 (1912), 536.

H. Pyrazin-2-thiocarboxamid

Die Synthese der Titelverbindung ist literaturbekannt. Lit.: Kushner et. al.; J. Amer. Chem. Soc. 74 (1952) 3617-3620.

I. 2-Pyridinthioessigsäureamid

Die Synthese der Titelverbindung ist literaturbekannt. Lit.: Gardner et. al.; J. Org. Chem. 19 (1954) 753.

J. 3-Pyridinthioessigsäureamid

Die Synthese der Titelverbindung ist literaturbekannt. Lit.: Gardner et. al.; J. Org. Chem. 19 (1954) 753, 755.

K. 4-Pyridinessigsäurethioamid

Die Synthese der Titelverbindung ist literaturbekannt. Lit.: Gardner et. al.; J. Org. Chem. 19 (1954) 753, 755.

L. 2-Ethoxycarbonyl-4-pyridinthiocarbonsäureamid

1,88 g (10,6 mmol) der Verbindung 2-Ethoxycarbonyl-4-pyridincarbonitrii werden in 10 ml Pyridin und 2 ml Triethylamin gelöst. Man leitet 15 Mln. Schwefelwasserstoff ein und läßt 16 h bei RT stehen. Anschließend wird das Lösungsmittel entfernt und der Rückstand zwischen Ethylacetat und einer ges. NaHCO₃-Lösung verteilt. Die abgetrennte wäßrige Phase wird erschöpfend mit Ethylacetat extrahlert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO₄ getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Der

amorphe Rückstand wird aus 20 ml Ethanol umkristallisiert und man erhält 1,92 g (86 %) der Titelverbindung vom Schmp. 170-172°C.

M. 2-Ethoxycarbonyl-4-pyridincarbonitril

Die Synthese der Titelverbindung ist literaturbekannt. Lit.: G. Heinisch, G. Lötsch, Angew. Chem. 97 (1985) 694.

Gewerbliche Anwendbarkeit

Die erfindungsgemäßen Verbindungen besitzen wertvolle pharmakologische Eigenschaften, die sie gewerblich verwertbar machen. Als selektive Zyklisch-Nukleotid Phosphodiesterase (PDE) Inhibitoren (und zwar des Typs IV) eignen sie sich einerseits als Bronchialtherapeutika (zur Behandlung von Atemwegsobstruktionen aufgrund ihrer dilatierenden aber auch aufgrund ihrer atemfrequenz- bzw. atemantriebssteigernden Wirkung) und zur Behebung von erektiler Dysfunktion aufgrund der gefäßdilatierenden Wirkung, andererseits jedoch vor allem zur Behandlung von Erkrankungen, insbesondere entzündlicher Natur, z.B. der Aternwege (Asthrna-Prophylaxe), der Haut, des Darms, der Augen und der Gelenke, die vermittelt werden durch Mediatoren, wie Histamin, PAF (Plättchen- aktivierender Faktor), Arachidonsäure-Abkömmlinge wie Leukotriene und Prostaglandine, Zytokine, Interleukine, Chemokine, alpha-, beta- und gamma-Interferon, Tumomekrosisfaktor (TNF) oder Sauerstoff-Radikale und Proteasen. Hierbei zeichnen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen durch eine geringe Toxizität, eine gute enterale Resorption (hohe Bioverfügbarkeit), eine große therapeutische Breite und das Fehlen wesentlicher Nebenwirkungen aus.

Aufgrund ihrer PDE-hemmenden Eigenschaften können die erfindungsgemäßen Verbindungen in der Human- und Veterinärmedizin als Therapeutika eingesetzt werden, wobei sie beispielsweise zur Behandlung und Prophylaxe folgender Krankheiten verwendet werden können: Akute und chronische (insbesondere entzündliche und allergeninduzierte) Atemwegserkrankungen verschiedener Genese (Bronchitis, allergische Bronchitis, Asthma bronchiale); Dermatosen (vor allem proliferativer, entzündlicher und allergischer Art) wie beispielsweise Psoriasis (vulgaris), toxisches und allergisches Kontaktekzem, atopisches Ekzem, seborrhoisches Ekzem, Lichen simplex, Sonnenbrand, Pruritus im Genitoanalbereich, Alopecia areata, hypertrophe Narben, diskoider Lupus erythematodes, follikuläre und flächenhafte Pyodermien, endogene und exogene Akne, Akne rosacea sowie andere proliferative. entzündliche und allergische Hauterkrankungen; Erkrankungen, die auf einer überhöhten Freisetzung von TNF und Leukotrienen beruhen, so z.B. Erkrankungen aus dem Formenkreis der Arthritis (Rheumatoide Arthritis, Rheumatoide Spondylitis, Osteoarthritis und andere arthritische Zustände), Erkrankungen des Immunsystems (AIDS, Multiple Sklerose), Erscheinungsformen des Schocks [septischer Schock, Endotoxinschock, gram-negative Sepsis, Toxisches Schock-Syndrom und das ARDS (adult respiratory distress syndrom)] sowie generalisierte Entzündungen im Magen-Darm Bereich (Morbus Crohn und Colitis ulcerosa); Erkrankungen, die auf allergischen und/oder chronischen, immunologischen Fehlreaktionen im Bereich der oberen Atemwege (Rachenraum, Nase) und der angrenzenden Regionen (Nasennebenhöhlen, Augen) beruhen, wie beispielsweise allergische Rhinitis/Sinusitis, chronische Rhinitis/Sinusitis, allergische Conjunctivitis sowie Nasenpolypen; aber auch Erkrankungen des Herzens, die durch PDE-Hemmstoffe behandelt werden können, wie beispielsweise Herzinsuffizienz, oder Erkrankungen, die aufgrund der gewebsrelaxierenden Wirkung der PDE-Hemmstoffe behandelt werden können, wie beispielsweise erektile Dysfunktion oder Koliken der Nieren und der Hamleiter im Zusammenhang mit Nierensteinen; oder auch Erkrankungen des ZNS, wie beispielsweise Depressionen oder arteriosklerotische Demenz.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Behandlung von Säugetieren einschließlich Menschen, die an einer der oben genannten Krankheiten erkrankt sind. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man dem erkrankten Säugetier eine therapeutisch wirksame und pharmakologisch verträgliche Menge einer oder mehrerer der erfindungsgemäßen Verbindungen verabreicht.

Weiterer Gegenstand der Erfindung sind die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Anwendung bei der Behandlung und/oder Prophylaxe der genannten Krankheiten.

Ebenso betrifft die Erfindung die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen zur Herstellung von Arzneimitteln, die zur Behandlung und/oder Prophylaxe der genannten Krankheiten eingesetzt werden.

Weiterhin sind Arzneimittel zur Behandlung und/oder Prophylaxe der genannten Krankheiten, die eine oder mehrere der erfindungsgemäßen Verbindungen enthalten. Gegenstand der Erfindung.

Die Arzneimittel werden nach an sich bekannten, dem Fachmann geläufigen Verfahren hergestellt. Als Arzneimittel werden die erfindungsgemäßen Verbindungen (= Wirkstoffe) entweder als solche, oder vorzugsweise in Kombination mit geeigneten pharmazeutischen Hilfsstoffen z.B. in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Suppositorien, Pflastern, Emulsionen, Suspensionen, Gelen oder Lösungen eingesetzt, wobei der Wirkstoffgehalt vorteilhafterweise zwischen 0,1 und 95 % beträgt.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschten Arzneiformulierungen geeignet sind, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens geläufig. Neben Lösemitteln, Gelbildnern, Salbengrundlagen und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiermittel, Emulgatoren, Konservierungsmittel, Lösungsvermittler oder Permeationspromotoren verwendet werden.

Für die Behandlung von Erkrankungen des Respirationstraktes werden die erfindungsgemäßen Verbindungen bevorzugt auch inhalativ appliziert. Hierzu werden diese entweder direkt als Pulver (vorzugsweise in mikronisierter Eorm) oder durch Vernebeln von Lösungen oder Suspensionen, die sie enthalten, verabreicht. Bezüglich der Zubereitungen und Darreichungsformen wird beispielsweise auf die Ausführungen im Europäischen Patent 163 965 verwiesen.

Für die Behandlung von Dermatosen erfolgt die Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen insbesondere in Form solcher Arzneimittel, die für eine topische Applikation geeignet sind. Für die Herstellung der Arzneimittel werden die erfindungsgemäßen Verbindungen (= Wirkstoffe) vorzugs-

WO 98/08844 PCT/EP97/04397

19

weise mit geeigneten pharmazeutischen Hilfsstoffen vermischt und zu geeigneten Arzneiformulierungen weiterverarbeitet. Als geeignete Arzneiformulierungen seien beispielsweise Puder, Emulsionen, Suspensionen, Sprays, Öle, Salben, Fettsalben, Cremes, Pasten, Gele oder Lösungen genannt.

Die erfindungsgemäßen Arzneimittel werden nach an sich bekannten Verfahren hergestellt. Die Dosierung der Wirkstoffe erfolgt in der für PDE-Hemmstoffe üblichen Größenordnung. So enthalten topische Applikationsformen (wie z.B. Salben) für die Behandlung von Dermatosen die Wirkstoffe in einer Konzentration von beispielsweise 0,1-99 %. Die Dosis für die inhalative Applikation beträgt üblicherweise zwischen 0,01 und 1 mg pro Sprühstoß. Die übliche Dosis bei systemischer Therapie p.o. oder i.v. liegt zwischen 0,1 und 200 mg pro Applikation.

Biologische Untersuchungen

Bei der Untersuchung der PDE IV-Hemmung auf zellulärer Ebene kommt der Aktivierung von Entzündungszellen besondere Bedeutung zu. Als Beispiel sei die FMLP (N-formyl-methionyl-leucyl-phenylalanin)-induzierte Superoxid-Produktion von neutrophilen Granulozyten genannt, die als Luminol-verstärkte Chemolumineszenz gemessen werden kann. (Mc Phail LC, Strum SL, Leone PA und Sozzani S, The neutrophil respiratory burst mechanism. In "Immunology Series" 57: 47-76, 1992; ed. Coffey RG (Marcel Decker, Inc., New York-Basel-Hong Kong)).

Substanzen, welche die Chemolumineszenz sowie die Zytokinsekretion und die Sekretion entzündungssteigemder Mediatoren an Entzüngungszellen, insbesonders neutrophilen und eosinophilen Granulozyten hemmen, sind solche, welche die PDE IV hemmen. Dieses Isoenzym der Phosphodiesterase-Familien ist besonders in Granulozyten vertreten. Dessen Hemmung führt zur Erhöhung der intrazellulären zyklischen AMP-Konzentration und damit zur Hemmung der zellulären Aktivierung. Die PDE IV-Hemmung durch die erfindungsgemäßen Substanzen ist damit ein zentraler Indikator für die Unterdrückung von entzündlichen Prozessen. (Giembycz MA, Could isoenzyme-selective phosphodiesterase inhibitors render bronchodilatory therapy redundant in the treatment of bronchial asthma?. Biochem Pharmacol 43: 2041-2051, 1992; Torphy TJ et al., Phosphodiesterase inhibitors: new opportunities for treatment of asthma. Thorax 46: 512-523, 1991; Schudt C et al., Zardaverine: a cyclic AMP PDE III/IV inhibitor. In "New Drugs for Asthma Therapy", 379-402, Birkhäuser Verlag Basel 1991; Schudt C et al., Influence of selective phosphodiesterase inhibitors on human neutrophil functions and levels of cAMP and Ca; Naunyn-Schmiedebergs Arch Pharmacol 344: 682-690, 1991; Nielson CP et al., Effects of selective phosphodiesterase inhibitors on polymorphonuclear leukocyte respiratory burst. J Allergy Clin Immunol 86: 801-808, 1990; Schade et al., The specific type III and IV phosphodiesterase inhibitor zardaverine suppress formation of tumor necrosis factor by macrophages. European Journal of Pharmacology 230: 9-14, 1993).

1. Hemmung der PDE IV-Aktivität

Methodik

Der Aktivitätstest wurde nach der Methode von Bauer und Schwabe durchgeführt, die auf Mikrotiterplatten adaptiert wurde (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol. 311, 193-198, 1980). Hierbei erfolgt im ersten Schritt die PDE-Reaktion. In einem zweiten Schritt wird das entstandene 5'-Nukleotid durch eine 5'-Nukleotidase des Schlangengiftes von ophiophagus hannah (King Cobra) zum ungeladenen Nukleosid gespalten. Im dritten Schritt wird das Nukleosid auf Ionenaustauschsäulen vom verbliebenen geladenen Substrat getrennt. Die Säulen werden mit 2 ml 30 mM Ammonium formiat (pH 6,0) direkt in Minivials eluiert, in die noch 2 ml Szintillatorflüssigkeit zur Zählung gegeben wird.

Die für die erfindungsgemäßen Verbindungen ermittelten Hemmwerte ergeben sich aus der folgenden Tabelle 1, in der die Nummern der Verbindungen den Nummern der Beispiele entsprechen.

Tabelle 1

Hemmung der PDE IV-Aktivität

Verbindung	-log IC ₅₀
1	7.91
2	8.06
7	7.95

FORMELBLATT

$$R1$$
 $R2$
 A (IIa) $Z-(CH_2)_n-R4$ (III)

$$X \longrightarrow R3$$
 (IV) $R2$ (V)

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I,

worin

- R1 Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 3-5C-Cycloalkoxy oder ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R2 3-7C-Cycloalkoxy, 3-7C-Cycloalkylmethoxy, Phenyl-1-4C-alkoxy, 2-Indanyloxy, 2-Tetrahydronaphthalinyloxy oder 2-Norbomanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff oder Halogen bedeutet,
- einen durch R41, R42 und R43 substituierten Phenyl- oder Naphthylring bedeutet, einen durch R44, R45 und R46 substituierten mono- oder bicyclischen Heterocyclus darstellt, der ausgewählt ist aus der Gruppe Pyridin, Pyrrol, Chinolin, Isochinolin, Indol, Isoindol, Indolizin, Pyrimidin, Pyrazin, Pyridazin, Chinoxalin, Chinazolin, Cinnolin, Benzimidazol, Thiophen und Furan oder einen durch R44 und R45 substituieren mono- oder bicyclischen Heterocyclus darstellt, der ausgewählt ist aus der Gruppe Pyrazol, Imidazol, Purin, Oxazol, Isoxazol, Thiazol und Isothiazol, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Monooder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, Halogen, Cyano oder Nitro,
- R42 Wasserstoff, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Hydroxy, Amino, Nitro, Halogen, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, Carboxyl, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy,
- R43 Wasserstoff, 1-4C-Alkoxy, Halogen oder Hydroxy,
- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Monooder Di-1-4C-alkylamino, Monooder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, Halogen, Cyano oder Nitro,

- R45 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Amino, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkoxy-carbonyl oder 1-4C-Alkoxy und
- R46 Wasserstoff, Halogen, 1-4C-Alkoxy oder 1-4C-Alkyl bedeuten,
- n 0, 1 oder 2 bedeutet.

wobei n nicht 1 oder 2 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet,

die Salze dieser Verbindungen sowie die N-Oxide der Pyridine, Chinoline, Isochinoline, Pyrimidine, Imidazole, Chinoxaline, Chinazoline und Benzimidazole und deren Salze.

- 2. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, in denen
- R1 Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 3-5C-Cycloalkoxy oder ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R2 3-7C-Cycloalkoxy, 3-7C-Cycloalkylmethoxy, Phenyl-1-4C-alkoxy oder 2-Indanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff oder Halogen bedeutet.
- einen durch R41 und R42 substituierten Phenylring bedeutet oder einen durch R44 und R45 substituierten mono- oder bicyclischen Heterocyclus darstellt, der ausgewählt ist aus der Gruppe Pyridin, Pyrrol, Chinolin, Isochinolin, Indol, Isoindol, Indolizin, Pyrimidin, Pyrazin, Pyrazin, Pyrazol, Imidazol, Chinoxalin, Chinazolin, Cinnolin, Benzimidazol, Oxazol, Isoxazol, Thiazol und Isothiazol, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Monooder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, 1-4C-Alkylsulfonyl, 1-4C-Alkoxysulfonyl, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, Halogen, Cyano oder Nitro,
- R42 Wasserstoff, Hydroxy, Nitro, Halogen, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, Carboxyl oder 1-4C-Alkoxy,
- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Mono-oder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Mono- oder Di-1-4C-alkylamino, Mono-oder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, Halogen oder Cyano und
- R45 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Amino, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeuten,
- n 0 oder 1 bedeutet.

wobei n nicht 1 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet,

die Salze dieser Verbindungen sowie die N-Oxide der Pyridine, Chinoline, Isochinoline, Pyrimidine, Imidazole, Chinoxaline, Chinazoline und Benzimidazole und deren Salze.

WO 98/08844 PCT/EP97/04397 25

- 3. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, in denen
- R1 1-4C-Alkoxy, 3-5C-Cycloalkoxy oder ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R2 3-7C-Cycloalkoxy, 3-7C-Cycloalkylmethoxy oder 2-Indanyloxy bedeutet.
- R3 Wasserstoff bedeutet,
- einen durch R41 und R42 substituierten Phenylring bedeutet oder einen durch R44 und R45 R4 substituierten mono- oder bicyclischen Heterocyclus darstellt, der ausgewählt ist aus der Gruppe Pyridin, Pyrrol, Chinolin, Isochinolin, Indol, Isolndol, Indolizin und Pyrazin, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Mono- oder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Mono- oder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, 1-4C-Alkylsulfonyl, 1-4C-Alkoxysulfonyl, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, Halogen, Cyano oder Nitro,
- R42 Wasserstoff, Hydroxy, Nitro, Halogen, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, Carboxyl oder 1-4C-Alkoxy,
- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Mono- oder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Mono- oder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, Halogen oder Cyano und
- R45 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Amino, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeuten,
- 0 oder 1 bedeutet.

wobei n nicht 1 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet,

die Salze dieser Verbindungen sowie die N-Oxide der Pyridine. Chinoline und Isochinoline und deren Salze.

- 4. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, in denen
- 1-4C-Alkoxy oder ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy bedeutet, R1
- R2 3-5C-Cycloalkoxy oder 2-Indanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff bedeutet,
- R4 einen durch R41 und R42 substituierten Phenylring bedeutet oder durch R44 und R45 substituiertes Pyridin oder Pyrazin darstellt, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Monooder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Mono- oder Di-1-4C-alkylaminosulfonyl, Amino, Mono- oder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, 1-4C-Alkylsulfonyl, 1-4C-Alkoxysulfonyl, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyl oxy, Halogen, Cyano oder Nitro,
- R42 Wasserstoff, Hydroxy, Nitro, Halogen, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 1-4C-Alkylcarbonyloxy, 1-4C-Alkylcarbonyl, Carboxyl oder 1-4C-Alkoxy,

- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl, Mono-oder Di-1-4C-alkylaminocarbonyl, Mono- oder Di-1-4C-alkylamino, Mono-oder Di-1-4C-alkylamino, 1-4C-Alkylcarbonylamino, Hydroxy-1-4C-alkyl, Hydroxy, 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkylcarbonyl, Halogen oder Cyano und
- R45 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Amino, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeuten,
- n 0 oder 1 bedeutet,

wobei n nicht 1 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet,

die Salze dieser Verbindungen sowie die N-Oxide der Pyridine und deren Salze.

- 5. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, in denen
- R1 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R2 Cyclopentyloxy oder 2-Indanyloxy bedeutet.
- R3 Wasserstoff bedeutet,
- R4 einen durch R41 substituierten Phenylring bedeutet oder durch R44 substituiertes Pyridin oder Pyrazin darstellt, wobei
- R41 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl oder Hydroxy und
- R44 Wasserstoff, Carboxyl, 1-4C-Alkoxycarbonyl, Carbamoyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl oder Hydroxy bedeuten,
- n 0 oder 1 bedeutet,

wobei n nicht 1 bedeutet, wenn R4 Phenyl bedeutet, sowie die Salze dieser Verbindungen.

- 6. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, in denen
- R1 Methoxy bedeutet.
- R2 Cyclopentyloxy oder 2-Indanyloxy bedeutet,
- R3 Wasserstoff bedeutet,
- R4 durch R44 substitulertes Pyridin oder Pyrazin darstellt, wobei
- R44 Wasserstoff oder 1-4C-Alkoxycarbonyl bedeutet,
- n 0 oder 1 bedeutet,

sowie die Salze dieser Verbindungen.

- 7. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere Verbindungen nach Anspruch 1, zusammen mit üblichen pharmazeutischen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.
- 8. Verbindungen nach Anspruch 1 zur Anwendung bei der Behandlung von Krankheiten.

9. Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 1 zur Herstellung von Arzneimitteln für die Behandlung von Atemwegserkrankungen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. _nal Application No PCT/EP 97/04397

A CLASSI IPC 6	FICATION OF BUBJECT MATTER C07D417/04 A61K31/44 A61K31/	/495 C07D417/06	
According t	o international Patent Classification (IPC) or to both national classifi	eation and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	pourmentation searched (classification system followed by classification CO7D A61K		
	tion searched other than minimum documentation to the extent that		
Electronic d	lats base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No.
X	WO 94 12461 A (PFIZER INC) 9 Jur cited in the application see claim 1	ne 1994	1-10
A	EP 0 600 092 A (OTSUKA PHARM.CO. 1994 cited in the application see claim 1	.) 8 June	1-10
A .	EP 0 513 387 A (OTSUKA PHARM CO. November 1992 cited in the application see claim 1	.) 19	1-10
A	EP 0 097 323 A (SCHERING CORP) 4 1984 see claim 1	l January	1-10
		-/	
[V] E	they documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are listed i	
3	·	X Patent family members are listed i	:: e;:;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;
•	stegories of cited documents :	"T" later document published after the interest priority date and not in conflict with	rnational filing data the application but
oonsid	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	oited to understand the principle or the invention	ory underlying the
filing o		"X" document of particular relevance; the o cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do-	be considered to current is taken alone
oitetio	n or other special reason (as apsolited) ent referring to an oral disolosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the connot be considered to involve an induction of modern the combined with one or modern the combined with t	ventive step when the
other i	means ent published prior to the international filing date but han the priority date claims of	ments, such combination being obvious in the art. *&* document member of the same patent	us to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	
4	November 1997	2 6. 11. 97	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5816 Patentissan 2	Authorized officer	
	NL - 2260 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 851 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3018	Gettins, M	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inten. .unal Application No

into	information on patent family members			PCT/EP 97/04397		
Patent document cited in search report	Patent family member(s)		Publication date			
GB 1248070 A		CH 510 DE 1960 DK 120 FR 2020 NL 6911 SE 360 US 400	3152 A 3300 A 2493 A 2965 B 5216 A 7991 A,B 2077 B 1420 A	15-06-70 31-01-72 18-06-70 01-05-72 18-09-70 18-06-70 26-11-73 04-01-77 28-06-74		
,						
·						

PCT/EP 97/04397

ÎPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D417/04 A61K31/44 A61K31/49	95 C07D417/06	
Nach der in:	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	ifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
	rter Mindestprüfstöff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbok CO7D A61K	• ;	·
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ime der Datenbank und evt. verwendere d	uchbegme;
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betz. Anspruch Nr.
х	WO 94 12461 A (PFIZER INC) 9.Juni in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1	1994	1-10
А	EP 0 600 092 A (OTSUKA PHARM.CO.) 1994 in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1	8.Juni	1-10
A	EP 0 513 387 A (OTSUKA PHARM CO.) 19.November 1992 in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1		1-10
A	EP 0 097 323 A (SCHERING CORP) 4. 1984 siehe Anspruch 1	Januar	1-10
	iters Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nahmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	-
*Besonder 'A' Veroffe aber i 'E' alterns Anme 'L' Veroffe schold ander acid to aunge 'O' Veroffe eine i 'P' Veroffe dem i	re Katsgorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eide datum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- inen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ider die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstallung oder andere Maßnahmen bezieht	"" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nut Erfindung zugrundelispenden Prinzipe "X" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann allein sufgrund dieser Veröffentlich erfinderischer Tätigkalt beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Katagorie in diese Verbindung für einen Feohmann "å" Veröffentlichung, die Mäglied derseiber Absendedatum des internationalen Re	t worden ist und mit der rzum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden stung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf schotst werden stung; die beanspruchte Erfindung seit benuhend betrachtet einer oder mehrenen anderen — Verbindung gebracht wird und naheliegend ist le Patentfamille ist
\	4.November 1997		11. 97
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Petentiaan 2 NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Bevolmachtigter Bediensteter Gettins. M	

1

Intern. .seles Aktonzeichen
PCT/EP 97/04397

		EP 97/04397
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teil	Betr. Anaprush Nr.
A	EP 0 411 718 A (SHELL INTERNATIONAL) 6.Februar 1991 siehe Anspruch 1	1-10
A	JP 07 215 952 A (OTSUKA PHARM.) 15.August 1995 See also Derwent WPI abstract 95-317459 from 1995, week 41 siehe Beispiel 43	1-10
4	GB 1 248 070 A (SCIENCE UNION) 29.September 1971 in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1	1-10
		€
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·

1

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamilie gehören

Internal int

Im Recherchenberic angeführtes Patentdoku		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9412461	A 09-06-94	AU 673569 AU 5539694 CA 2150812 CN 1094028 CZ 9501417 EP 0672031 FI 935379 HU 65928 JP 8501318 NO 952178 NZ 257955 PL 309257 ZA 9308978	A 22-06-94 A 09-06-94 A 26-10-94 A 15-11-95 A 20-09-95 A 03-06-94 A 28-07-94 T 13-02-96 A 01-08-95 A 28-05-96 A 02-10-95
EP 600092	A 08-06-94	AU 657413 AU 4089593 CA 2112987 WO 9324472 JP 6065222 US 5639770	A 30-12-93 A 09-12-93 A 09-12-93 A 08-03-94
EP 513387	A 19-11-92	AU 656930 AU 8936791 CA 2074933 WO 9209586 JP 5051318 US 5643932 US 5677319	A 25-06-92 A 31-05-92 A 11-06-92 A 02-03-93 A 01-07-97
EP 97323	A 04-01-84	US 4528291 AU 1593483 JP 59016889 US 4571402	A 05-01-84 A 28-01-84
EP 411718	A 06-02-91	JP 3081268 US 5332753	
JP 7215952	A 15-08-95	KEINE	
GB 1248070	A 29-09-71	AT 289108	A 15-02-71

	T			PCT/EP 97/04397		
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(Patenti	er) der amilie	Datum der Veröffentlichung		
GB 1248070 A	CH 51/ DE 196/ DK 12: FR 202/ NL 691/ SE 36/ US 400		3152 A 3300 A 2493 A 2965 B 5216 A 7991 A,B 2077 B 1420 A	15-06-70 31-01-72 18-06-70 01-05-72 18-09-70 18-06-70 26-11-73 04-01-77 28-06-74		
***************************************		*********				
•						
	·					

THIS PAGE BLANK (USPIO,